⑩ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭62-223289

ポール、3エム

セン

セン

@Int.Cl.4

識別記号

庁内整理番号

@公開 昭和62年(1987)10月1日

C 09 J 5/02 A 61 K 6/00 JGP

8016-4J 7166-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全12頁)

到発明の名称
硬質組織のプライマー

②特 顋 昭62-45111

❷出 願 昭62(1987)2月27日

砂発 明 者 スチーブン マーロウ アメリカ合衆国ミネソタ州セント ポール, 3エム

アーセン ター(番地なし)

の発 明 者 ジョエル デビツド アメリカ合衆国ミネソタ州セント

オツクスマンター(番地なし)

①出 願 人 ミネソタ マイニング アメリカ合衆国ミネソタ州セント ポール, 3エム セン

アンド マニユフア ター(番地なし)

クチユアリング カン

パニー

迎代 理 人 并理士 浅 村 皓 外2名

明 網 魯

1. 発明の名称

硬質和機のプライマー

- 2. 特許請求の範囲

 - (2) 該便質組織が鑑賞より成り、そして該酸と 該フィルム形成剤とが水性混合物として該幽質に 同時に途布されることを特徴とする特許請求の範 囲第1項に記載の組成物。
 - (3) 該酸が、 1 O と + 1 O との間の p K a を 有することを特徴とする特許請求の範囲第 1 項に

記載の組成物。

- (4) 該酸が、- 7と+5との間の D K a を有することを特徴とする特許請求の範囲第2項に記載の4D 成 m m
- (5) 該酸の該カルシウム塩が、少なくても 10⁻¹Mのフィルム形成剤中の溶解度を有することを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載の組成物。
- (6) 該酸がカルポン酸より成ることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載の組成物。
- (7) 該酸がスルホン機より成ることを特徴とする特許数の範囲第1項に配載の組成物。
- (8) 該酸がアルキルスルホン酸、アリルスルホン酸、トリフルオロ酢酸、トリークロロ酢酸、トリプロモ酢酸およびマレイン酸から成る群より選ばれることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載の組成物。
- (9) 該酸がマレイン酸より成ることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載の組成物。
- (10) 該フィルム形成剤が、少なくても5塩漿%

だけ水中に該フィルム形成剤(この中に存在している水は除く)を溶解させるに十分な数の水溶化益を有する一つまたはそれ以上の物質を含有し、そして該水溶化基は、水酸基、カルボキシル基、スルホン酸品、陽イオン塩、アミド結合基およびボリエーテル結合基から選ばれることを特徴とする特許額求の範囲第1項に配載の組成物。

(11) 該フィルム形成剤が、一つまたはそれ以上の水酸誌、カルボキシル器またはスルホン酸醛を有する一つまたはそれ以上の付加重合可能物質を含有することを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載の組成物。

(12) 該フィルム形成剤が、2-ヒドロキシエチル-メタアクリレートと水より成ることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載の組成物。

(13) 該股が、一7と+5との間のPK8を有し、該股の該カルシウム塩が、少なくても10⁻¹Mのフィルム成形剤中の溶解度を有し、該フィルム形成剤が、一つまたはそれ以上の水酸基を有する一つまたはそれ以上の付加銀合可能物質を含有し、

そして該硬質和様の上にある該フイルムが、付加フィルム形成剤で更に被覆され、しかもこの付加フィルム形成剤は、該硬質組織の上にある該フイルムと一緒にされると均質溶液を形成してその後自己硬化または光硬化盤合触媒を用いて硬化されることを特徴とする特許請求の範囲第2項に記載の組成物。

(14) この付加フィルム形成剤が、ビスーGMAと2-ヒドロキシエチルメタアクリレート、ヒドロキシエチルメタアクリレート、ヒドロキシプロピルメタアクリレートおよびメタアクリル酸より成る群から選ばれる線水性モノマーとの共風合可能混合物より成り、そして鉄箟合触媒が光開始剤であることを特徴とする特許請求の範囲第13項に記載の組成物。

3. 発明の詳細な説明

技術分野

本発明は硬質組織に用いるプライマー組成物に 関する。

西泉技術

近年、歯科の分野において、歯質のような疑覚

組織を接合する接特別に強い関心が集まつている。 これらの接着剤の多くは、歯質を酸で前処理した 後で用いられている。広い範囲の酸が試みられて きているが、リン酸、クエン酸およびシュウ酸が 特に広く用いられている前処理剤である。このよ うな酸、特にリン酸の使用はいろいる論題のある ところである。米園園科医師協会は園賃のリン酸 前処理は望ましくないとの報告をしている。しか し、リン酸は日本においては特にクラレ社の機科 / 用接着剤に関連して広く用いられている。クエン 酸は、リン酸に比して穏やかな食剣性を有してお り、デンーマツト社 (Den-Hat Corp.) の接着剤 に関連して米国では歯科用前処理剤として用いら れている。シュウ酸もリン酸に比べて穏やかな食 **割性を有しており、その一価酸およびそのある種** の塩を前処理剤として使用することが、米国特許 朔4,538,990号に記載されている。多く の歯科用前処理期の記載がある文献には以下のも のが挙げられる。エム. ブオノコア

(A. Buonocore)、ダヴリュウ・ウィルマン・

(W. Wileman)およびエフ、ヴルードヴォルド (F. Brudevold): 解科研究 (J. Dent. Res.)、 35、846、(1956)、エム・ブオノコア (M. Buonocore) およびエム、クウイグレイ(M. Quigley): 米因齒科医師協会誌 (J. Amer. Dent. <u>Assoc.)、57、807(1958)、公隶衛生</u> 周刊行物 (Public Health Service Publication) No. 1 4 9 4 「接着性補租用歯科材料-Ⅱ」ページ 103~155(1966)、エム・ブオノコア; 「値質接合への挑戦 (Challenge of Bonding to Dentin)」、酸刻技法、(セント ポール (St. Paul) 、1974)、エヌ・ナカバヤシ (M. Nakabayashi) 、ケイ. コジマ (K. Koliaa) およびエイ、マスハラ (E. Hasuhara) 生体材料研 死 (J. Bio. Hat. Res.) 、16、265~273 (1982)、ケイ・ナガタ (K. Nagata)、テイ ・エフ・ルンディーン(T.f.Lundeen)およびピ ー・ティー・ターナー (P.T.Turner)、生体材料 研究 (J. Bio. Hat. Res.)、18、1089~11 03、(1984)、アール・エル・ボーウエン

(R.L. Bowen) 、アール・エル・プロツサー (R. L. Blosser) およびエイ・ディー・ジョンストン (A.O. Johnston)、アプストラクト (Abstract) 第.9 1 5 号、 2 7 6 ページ、 A I D R / A A D R アプストラクト1985(1985年3月22日 発表の論文)、イー・シー・ムンクスガード(E. C. Hunksgaard) およびイー・アスムツセン (E.Asmussen)、幽科研究(J.Dent.Res.)、6 3, (8):1087~1089(1984), イー・シー・ムンクスガード(E.C. Hunksgaard)、 エム・イリエ (H.Irle) およびイー・アスムツセ ン (E. Asumussen)、面科研究、64(12): 1409~1411(1985)、米国特許第3. 200.142号、第4.259,075号、第 4,259,117号、第4.368.043号、 第4、383、052号、第4、443、197 号、筑4,499,251号、第4,537,9 40月、および第4.539,382月。デンマ - ク特許出額第4898~83号。

さらに、多くのリン酸系の接着剤が歯質または

4,525,511身があるが、これは硬質組織のプライマーについては含及していない。この特許は、自動車用ハイソリッド型エナメル仕上塗料に対するプライマーについて記載している。 本発明の要質

 エナメル質に適用されてきている。これらの接着別はある程度の酸性を有するので、場合によってといめる。このような接着別の例は、上記の文献に記載のリン酸化合物がそうでめり、さらに米回時許3。882,6035円、第3、997。5044。150月、第4、222。780月、第4、24、34、2月、第4、515。930月、第4、514、342月、第4、515。930月、第4、514、342月、第4、515。930月、第4、514、342月、第4、515。930月、第4、514、342月、第4、515。930月、第4、514、342月、第4、515。930月、第4、514、617。618

上記の文献の多くは、もし不符性のカルシウム 塩が前処理の結果として歯質の表面に付咎するならば、偽質への接着性が向上し、微量器也が防止できるということを主張している。例えば、米国特許第4.538.990月を参照のこと。

本発明に対する参考文献としては、米国特許第

よれば、歯質の接合力は大略100㎏/ cm² であったと仮定された。従つて、本発明は歯を補強するものと言えそうである。これまでの試験の示すところによれば、非常に耐久性のある接合力が得られ、しかも微量器段はほんのわずかかあるいいを数といってある。本発明のプライマーは、所望ならば、水性系にすることができるのである。

詳細な説明

本発明の実際においては、接着または被覆され 得る硬質相様には歯(その要素部分はエナメル質、 歯質およびセメント質である)、骨、手のつめ、 およびひづめなどのような人間および動物の組織 が含まれる。本発明は歯質およびエナメル質を接 替または被覆するのに特に有用である。

このプライマーは所望の時間だけ硬質組織の上 に放置しておくことが望ましい。容易に蒸発する 助容剂は(例えば、空気乾燥によつて)そこから

の代りに用いて、例えば所還の酸をその場で発生させることもできる。好適な酸としては、鉱酸、カルボン酸、スルホン酸、およびフェールが挙げられるが、カルボン酸、アルキルスルホン酸、およびアリルスルホン酸が望ましい。

この酸は、水中においてはフエノールのpKa より小さいかあるいは等しいpKaを有し、腹お 本発明に用いる酸は、無機酸でも有機酸でもよく、もし有機ならば単量体でもオリゴマー体でもポリマー体でもよい。所組ならば酸に対する前駆体、例えば酸無水物、酸ハロゲン化物(ルイス酸のような無機酸ハロゲン化物および有機酸ハロゲン化物を含む)またはエステルなどを強そのもの

よびそのカルシウム塩(または肢が多塩基価なら は複数の塩)はフィルム形成剤に可溶である。望 ましくは、殷のPKaは約+10と約~10との 間であり、より望ましくは、杓-7と杓+5の間 である。本明細盤中で用いられる、「可溶性」の 酸または酸のカルシウム塩とは、所設の使用条件 下でフィルム形成所(フィルム形成剤中に存在す る如何なる助溶剤をも含む)と混合される時に均 質な液体混合物を形成して溶解する酸または塩で ある。このような使用条件は、温度(例えば、 「体湿」〉、時間(例えば、「放躍時間」、すな わち、プライマーがフィルム形成剤の硬化の前に 題質組織の表面に残存させられている時間の量) および雑度(例えば、酸の濃度、およびプライマ ーが歯や骨のようなカルシウム含有硬質組織に塗 布される時にフィルム形成剤中に生成する可能性 のある塩(または複数の塩)の濃度)を包含する。 フィルム形成剤中の酸の溶解度は、酸がフィルム 形成削中の酸の所望の濃度に相応する最だけ頼水

に極加される時に均質な溶液が生成するかどうか

を観察することによつて大略のところを決めるこ の溶解度も同様に、得られた酸溶液に適当なカル シウム化合物(例えば、炭酸カルシウム)の化学 風論的怪よりわずかに少なく狐加し、沈降物が生 じたかどうかを観察することによつて大略快める ことができる。敵およびそのカルシウム塩(また は複数塩)がある程度不溶性であることは許容し 得るが、これは接着に対しては害があるようであ る。特定の硬質組織への強布に対して所望の接着 度を提供するには、この酸はフィルム形成剤に十 分に可溶性でなければならない。例えば、歯質に 対しては、以下の実施例1の方法に従つて拠定さ . れる時に望ましくは少なくとも70*㎏/ ca. ² の*平 均せん断強度、そしてより望ましくは少なくとも 1 2 0 kg/cm² があれば接着度は十分である。望 ましくは、鼓のカルシウム塩(または複数塩)の モル溶解度は少なくとも酸自体と同じ位大きいこ とである。カルシウム塩溶解度が約 1 0 ⁻¹M と低 い酸を用いることによつて歯質に対する容器され

る後合性能が得られ、一方カルシウム塩溶解度が約10~2Mと高い酸を用いることによつて歯質に対する容器し得ない接合性能が得られた。容器と非容器接合性能との関の実際の分岐線は、酸のDKaのような因子のために、酸またはそのカルシウム塩(または複数塩)のモル溶解度だけでは正確に表現することはできないであろう。

酸は液体でも固体でもよいが、もし関体ならば 酸が硬質和機を混らすことができるように好適な 溶媒に溶解し得るものでなければならない。液体 の酸も、例えば、調菌を容易ならしめるために適 当な溶媒に溶解させることもできる。酸に対する 望ましい溶媒は、フィルム形成剤の助溶媒であっ て、以下に、より詳細に緩論するものとする。

好適な無機酸はHBr、HClasよびHNO3 を包含する。好適な有機酸としては、半酸、トリフルオロ酢酸、トリクロル酢酸、ジクロロ酢酸、 クロロ酢酸、トリプロモ酢酸、ジプロモ酢酸、プロモ酢酸、酢酸、αークロロプロピオン酸、プロピオン酸、マレイン酸、フメル酸、シトラコン酸、

限とフィルム形成剤とが同時に用いてら酸の望ましい母は、カロ・ロロ M と溶解されるの配の型はであろう。酸適量は、部分的には酸の口には動きたれる。例えば、スルホン酸に対対しては、約つ、ロ1 M から約 O・5 M の問の理度が顕ませれるのであり、5 M の問めなけない。フィルム形成剤は水溶性の液状物質の混合物であり、このような物質は、酸として、オリゴマーまたはポリマーであり、オリゴマー、オリゴマーまたはポリマーでありには、酸性のであり、オリゴマーまたはポリマーでありには、酸と

は乳つており、硬質組織の表面に効果可能(例え は、餌合可能)迎続または半連続フィルムを形成 できるものである。本明和宮中で用いられる時 「水稻性」フィルム形成剤は少なくとも約5重量 %の水への溶解症(フィルム形成剤中に存在して いる水は除く)を有している。最も望ましくは、 このフィルム形成剤は水とすべての比率で混ぜあ わせできるものである。望ましいフィルム形成剤 は、水酸醬、カルポキシル基、スルホン酸點、腸 イオン塩(例えば、アンモニウム、ホスホニウム またはスルホニウム器)、アミド結合器またはポ リエーテル結合基のような水溶化基を十分な数だ け有してフィルム形成剤を水溶性にする一つまた はそれ以上の物質を含有している。フィルム形成 別は、硬質和機を廻らすのが望ましく、最も望ま しくは、十分に低い粘度を有しており、硬質組織 の表面にすでに存在している個際または酸の作用 によつてそこに開けられた閲覧にフィルム形成剤 を容易に流し込ませることである。フィルム形成 剤の硬化を助けるためには、一つまたはそれ以上 の重合可能物質が含まれているのが望ましい。 付加重合性物質(例えば、 アクリレートやメタアクリレートのようなビニル化合物)が特に望ましい。フィルム形成剤には、その硬化を助けるために、 遊当な復合触媒が含まれるのも良い。

デヒド、アクロレイン、グルタルアルデヒドおよび 2 - ヒドロキシーアジプアルデヒドのようなアルデヒド、アセトアミドのようなアミド、およびテトラヒドロフランおよびジメチルスルホキシドのような他の物質が挙げられる。望ましくは、フィルム形成剤は助溶剤を約95重量%含有していより望ましくは約15~約85重量%含有しているものである。

プライマーは酸とフィルム形成剤のみを含有しているのが望ましい。しかし、所望ならば他の補 葉剤、例えば重合触媒、フツ化化合物、指示薬、 染料、湿潤剤、緩衝剤、チキソトロピー剤などを プライマーに混合することができる。これらは、 所望の接合性能度および対象硬質組織に対する使 用適合性次第である。

プライマーが連布される原質組織は、先ず通常の方法(例えば研削して)清浄化し、すすぎ(例えば水で)次いで乾燥(例えば空気で)するのが望ましい。所望ならば、歯の深い穴は従来的補底剤(例えば、水酸化カルシウムまたはガラス イ

エチルアクリルアミドおよびメタアクリルアミド、N-N-ピス(2-ヒドロキシエチル) アクリルアミドおよびメタアクリルアミド N-アルキル-N-ヒドロキシエチルアクリルアミド は よび 3-ヒドロキシエチルアクリルアミド は よび 3-ヒドロキシブロピルアクリルアミド および メタアクリルアミドプロピルトリメチルアンモニウムクロライド、ボリエチレングリコール(40)シアクリレート およびシメタアクリレート、およびシメタアクリレート、およびシメタアクリレート、およびシメタアクリレート、およびシスタアクリレート、およびシスタアクリレート、およびシスタアクリレート、およびシスタアクリレート、およびシスタアクリレート、およびシスタアクリレート、およびシスタアクリレート、およびこれらの混合物が挙げられる。

フィルム形成剤が液体物質 記合物ならば、、混合物な体物質 記合物な助剤が液体物質 記合な助剤をおりまたは、ののが対し、ののが対し、ののが対し、ののでは、水、メタノール、エクノール、カールをでは、水、メタノール、エクール、カール・フールのようなアルーンで、アセトアルデヒド、アセトアルデヒド、アセトアルデヒド、アセトアルデセド、アセトアルデセド、アセトアルデセド、アセトアルデセド、アセトアルデセド、アセトアルデセド、アセトアルデセド、アセトアルデセトスをある。

上記のように、プライマーには、別の水溶性または水に不溶なフィルム形成剤の 層が 随意に さらに 被限されるのが望ましい。 望ましくは、 このような付加フィルム形成剤は、 プライマーから 蒸発性の助溶剤を除去してしまうことによつて生成される現存フィルムと共進合可能で、この残存フィ

ルムと付加フィルム形成剤とを硬化させ得る塩合 触媒 (光 開 始 剤 が 望 ま し い) を 含 有 し て い る の が 望ましい。所望ならば、この付加フィルム形成剤 は従来的充塡剤を含有し得るし、また上記に記収 のような補浆剤を含有し得る。特に望ましい付加 フィルム形成削は、メタアクリル酸と、ピスフェ ノール A の ジグリ シヂ ルエーテル(「ピスー GMA」〉との反応から誘導されるジメタアクリ レートと、HEMA、ヒドロキシプロピル メタ アクリレート、またはメタアクリル酸のような親 水性モノマーとを一緒にすることによつて得られ る。ピス-GMAと一緒にすることができる別の モノマーは、テトラヒドロフルフラール メタア クリレート、グリセリルー1。3ージメタアクリ レート、トリエチレングリコール ジメタアクリ レート、エチル・メタアクリレート、n-ヘキシ ルーメタアクリレート、ポリエチレングリコール ジメタアクリレート、および1、6-ヘキサング オール ジメタアクリレートを包含する。この付

用いられる。骨やひずめに対しては、プライマーは、従来的充塡または非充塡骨用セメント(例には、メチル・メタアクリレ系をなり、欠陥をなし、欠陥をなりに用いることができる。指のつめ被覆がされているでは、従来的重合可能では、理では、でいるのできる。 に対して用いるには、できるに固着するために用いることができる。

加フィルム形成剤は、また上配のような種類の助

本発明のプライマーの過費またはエナメル質へ の接合は以下のやり方で評価された。

同じ年齢および外観の牛の歯5個を円形のアクリル板の中へ部分的にはめ込んだ。それぞれの歯の強出している部分をアクリル板に対して平容はかつ平らに研摩して歯質またはエナメル質を露出させた。研摩は、研摩機の上で120番シリンカーバイド研摩紙で行つた。この問題を引続いいているのはないで、破摩機の上で320番シリコンカーバイド研摩紙を当て、次いで60

竹削を含有することもできる。

本発明のプライマーまたは付加フィルム形成剤に含有させ得る重合触媒は、米国特許第4.539.382月の間28かよび29に記載されているもののような自己硬化または光硬化無媒、米国特許第3,954.475月に示されている。おりな発色団躍換ハロメチルーオーサジアゾールである。

〇番シリコン カーパイト研修紙を当ててこれら の歯の研席を行つた。研摩された歯は蘓留水の中 に貯えられ、研歴後2時間以内に試験に供された。 研摩した歯は水から取出され、圧縮空気の流れで 乾燥された。プライマー組成物(いろいろな畳の 脸、フィルム形成剤および水(場合によつては) を含んでいる)の一滴を研摩された値のそれぞれ に刷毛でつけて、60秒間放置した。次いで、こ のプライマーを圧縮空気で吹いて乾燥し、付加フ イルム形成剤脳で被覆した。この被覆物は刷毛で 途布され、圧縮空気で軽くフィルムの中へ抑え込 まれ、「ピシラツクス (Visitux) 」 歯科用硬化 光線で20秒間照射することによつて硬化された。 2ミリメートル厚さの「テフロン」糠板から作ら れ、4~5ミリメートル径の孔がある、前もつて 製作された型に、型の孔の中心輪が、研摩された 傾の表面に垂直になるようにして、それぞれの歯 をはさみ込んに。それぞれの型の孔には可視光硬 化性歯科用細程剤(代表的には「シラツクス

(Silux)」という名の補報剤で、汎用色調のも

特開昭62-223289(8)

ので3 M社から市販されている)を充填し、2 O砂照明で硬化した。これらの歯と型は常温で約 5分間放置され、次いで3 7 ℃で2 4 時間蒸留水中へ貯えられた。次いで、型を歯から注意深く取はずし、それぞれの歯に接着している補償剤の鋳込片を得た。

以下の実施例は本発明の理解に便ならしめるために提供するものであり、本発明の範囲を制限するものと解釈されてはならない。特記なき限り、

表示の部または百分率はすべて選及基準である。 実施例 1

		第 1 張		
			Ca・簡複解版、 ※1日ットデ出わ	接着力
開翻号	25	pKa	のねのモル数	18/68
-	H ₂ SO ₄	ę.	< 0.01	0
7	HBr .	87	7.1	118(1)
~	нсі	1-	3.4	13(1)
₹	カンフオルキノン-10-スルホン酸	L- 01 9-	> 0.1	231(2)
S	カンフオルー10-スルホン酸	-6 to -7	> 0.1	178(3)
g	2-ヒドロキシー4-メトキシ ベンゾフエノン-5-スルホン酸	-6 to -7	v 0.1	205
~	Dートルエンスルホン酸	-6.5	× 0.1	(1)861
∞	2-アクリルアミド-2- メチルプロバン・スルホン酸	-5 to -7	> 0.1	151
o n	HN03	-1.4	5.1	146
2	2-ナフタレン-スルホン数	0.23	> 0.1	190(1)
=	トリフルオロ酢酸	0.23	> 0.1	194(4)
15	トリクロロ酢酸	0.65	> 0.1	23040
22	トリプロモ酢酸	0.70	> 0.1	243(1)
Z	シュウ酸	1.2	5×10 ⁻⁵	42
\$	ジクロロ酢酸	1.48	> 0.1	163
9	スクワリン器	•	< 0.01	51
13	トリヒドロキシ安息香器	1.70	> 0.1	139 ⁽¹⁾
∞	トフムン製	1.8	0.19	233(5)
13	シトラコン製	1.9	> 0.1	129
20	H ₃ PO ₄	2.3	<< 0.01	12.6
21	αークロロピロピオン酸	2.8	> 0.1	128

			Ca**链溶解废、	後 治
海		рКа	の場のモル数	K9 / CB.
22	クロロ酢酸	2.83	> 0.1	68
23	コハク酸	3.1	0.0015	. =
24	HF	æ	0.0002	41(1)
52	2, 4-5-5071/-W	· 	> 0.1	48(6)
56	メタアクリル戲	£.3	> 0.1	8
23	经	4	0.18	(L) ⁹⁶
28	ピバル酸	5.0	> 0.1	65
23	ポリアクリル酸	1	< 0.01	ss
8	2. 5ージアミノベンゼンスルホン酸	۸ ·	< 0.01	14
ਛ	N-2-Kドロキシエチルピペラジン-N'-2-エタンスルホン数	ъз Л	< 0.01	
æ	プロモカンフォルー8-スルホン酸 アンモニウム塩	۷ ک	< 0.01	29
ន	p-ニトロフェノール	1.3	> 0.1	83
ੜ	711-1	6.6	> 0.1	121
×	比較標準(撥を不含)	1	1	67 ⁽⁷⁾
# 	第1表の内容に対する注: (1) 10個の傷の平均(2) 25個の個の平均(3) 25個の個の平均(3) 25個の個の平均(4) 15個の個の平均(5) 20個の個の平均(5) 20個の個の平均(5) 20個の個の平均(5) 20個の個の平均(5) 20個の個の平均(5) 20個の個の平均(5) 20個の個の平均(5) 20個の個の平均(5) 20個の個の平均(5) 20個の例の平均(5) 20個の個の平均(5) 20個の個の平均	3位国际27/	47	

北施例 2

貯政安定性

実施例1の実験番号4のものと同じプライマー 組成物(ただし、酸〇・18Mのかわりに酸 〇・018Mを含有する)を整整値したのからの た後で酸質に対する接着性を評2 と別に対けない ではなりは206㎏/ロマンに対けない できる。HEMA:水が33:67のイマー とマレイン酸を2・2%溶解した質に対する接着 物を、実施例1の方法を川いて歯質に対する接着 性を評価し、次いで45℃で5日間貯蔵し、再び評価した。初期平均接着せん断接合強度測定値は259㎏/cm²であり、貯蔵機の値は239㎏/cm²であつた。このことは、この組成物もまたすぐれた貯蔵・安定性を有していることを示唆するものであつた。

実施例3

微量暴改性

は、 の解析をはいいは、 ののでは、 イングし、「ビシラツクス」硬化光線(3 M)を 用いて 2 O 秒間硬化した。この調製した穴に「シラツクス」という商標の補電剤(そして同色調、 3 M)を充戦し、 2 O 秒間硬化した。

〇一没透なし

1 = 穴壁の1/4 まで下方への漫選

実施例5

酸の肌の変化の効果を示すために、色々な量のメタアクリル酸および選択的にHEMAまたは水を加えたものを含む6種のプライマー溶液を衝質へ途布し、実施例1の方法を用いて評価した。第2数に示すのは、実験番号、酸、HEMA、および水の最、および歯質への平均接着せん断接合強度認定値である。

2 ~ 穴壁の1/2 まで下方への浸透

3 = 穴壁の3/4 まで下方への浸透

4 - 穴壁の全体にわたつての浸透

5 - 穴の底にいたるまでの浸透

Ilg PO4 食蚵を用いないエナメル質への接合

実施例 1 の第 4 実験の組成物を、食料しないエナメル買へ適布し、6 0 秒間放置した。プライマーを洗い落とさず、実施例 1 に用いた付加フィルム形成剤をプライマー塗布エナメル質上に被領した。平均接着せん断接合強度値 2 0 9 kg / cm² が

第 2 表プライマーの成分、部

実験番号	脸	HEHA	水 接	者力、Kg/	<u>ca</u> 2
1	0	70	30	67	
2 .	5	66.5	28.5	90	
3	7	93	0	63	
4	15	0	8.5	56	
5	70	0	30	161	
6	100	0	0	96	

上記データの示すところは、酸と別々のフィルム形成剤が異つた暦に適布される時でも良好な接合性能が得られるということである。機つかのブライマー都被(例えば、実験3と4)はもし放置時間がもつと長かつたならばより大きい接合強度が得られるはずだつたと信じられている。

実施例6

酸の母の変化の効果をさらに示すために、 HEMAと水との70:30混合物中にカンフォルキノン-10-スルホン酸を異つた量含有する 6 様のプライマー溶液を協致に強布し、次いで2 様の付加フィルム形成剤の一つを被覆した。 オーパーコート「A」はピスーGMAとトリエチングリコール ジメタアクリレートとの50:50 起合物を含有し、一方オーパーコート「B」はピスーGMAとHEMAとの65:35 提合物を含有した。第3数に示すのは、実験番号、歌の量、およびそれぞれの被覆剤の歯質に対する平均接着せん断強度測定値である。

第 3 表

実 験 番 <u>男</u>	酸%	<u>接着力、k</u> オーバーコート A を用いた時	<u>8 / cu</u> ² オーパーコート <u>Bを用いた時</u>
1	0	80	90
2	1.0	130	169
3	2.0	136	201
4	. 3.5	101	227
5	5.0		256
6	10.0		143

上記のデータの示すところは、酸の最適酸度が部分的には被限形の和成によるということである。 オーバーコートAを用いる最高性能は、酸を約2 %含有するプライマーにて観察され、一方オーバーコート8での最高性能は、酸を約5%含有するプライマーでである。

实施 好 7

フィルム形成剤中の水の瓜の変化の効果を示すために、カンフォルキノン-10-スルホン被5%とHEMAおよび/または水の温を與つた瓜含有する7種の溶液を強質に途布した。以下の第4被に示したのは、実験番号、HEMAおよび/または水の低および強質に対する平均接着せん断接合強度の測定値(試料の平均)である。

	, ,	B 4 #	£ .
実験者号	KENA , SE	水、型	接着力、Kg/cm ²
1	C	95	41
2	. 14	8 1	147
3	29	86	186
4	43	5 2	187
5	5.7	38	190
6	71	2 4	172
7	85	10	168

で、これにカンフォルキノン-10-スルホン酸をそれぞれ3.5%と2%とを添加したものであった。以下の第5表に示すのは、実験番号、アライマーの極類、オーバーコート中の成分および歯質に対する平均接着せん断接合強度の翻定値である。

第 5 赛

オーバーコートの成分、窓(1)

上	12	Ø	デ	-	9	Ø	汞	す	٤	ے	ろ	は	•	熶	æ	接	合	弧	Œ	は	低
ع	フ	1	r	۵	B	戍	M	٤	が	闻	榯	κ	逡	र्गाः	ð	n	ð	俳		そ	ı
τ	7	ラ	1	マ	-	Ħ	成	物	が	*	&	含	有	L	τ	()	ð	财	ĸ	料	6
n	ō	۲	ç١	う	۲	٤	で	あ	శ	۵											
爽	施	9 0j	8																		
	44		_	,	п.	,	TES	ch	***	-	_		_	_	_	ь	m	ᄳ	æ	m	स्र

付加フィルム形成剤オーバーコートの組成の変化の効果を示すために、一速のオーバーコート組成物を二つの異つたプライマーの一つに塗布し、 歯質に対する接着性を評価した。プライマー「A」 と「B」とはHEMA:水が70:30の混合物

灰験 番号	<u> プライマー</u>	BIS-GHA	<u>HEMA</u>	PEGDMA ⁽²⁾	<u>опон</u> (а)	<u>17H</u> (4)	接着力 <u>Kg/cm</u> 2
1	A	65	35	-	•		199
2	Α .	65	25	10	-	-	199
3	Α .	65	10	25	-	•	202
4	٨	85	0	35	-	•	151
5	٨	55	35	15	-	-	170
6	٨	- 55	15	35	-	-	205
7	8	65	35	-	-	-	184
8	В	55	30	15	•	-	246
9	В	-	35	-	65	-	191
10	В	•	30	15	55	-	131
11	8	-	30	15	•	55	166

第5表の内容に対する在:

- (1) オーバーコートはそれぞれジメチルアミノーフェネタノール O . 5 % およびカンフォルキノンO . 2 5 %を含有した。
- (2) ポリエチレングリコール(400)ジメタア クリレート(「MFM-109」ローム テ ツク社(Rohm Toch Inc.))
- (3) ジウレタン ジメタアクリレート (「666 1-D」、ローム テツク社)
- (4) トリス (メタアクリロキシプロピル) イソシ アヌレート

安施例9

の相対的量、および歯質およびエナメル質に対す る平均接着せん断接合強度測定値である。

第 7 表

		HEHNおよ	び水の		2
		相对母、	23	接着	<u>1)Kβ∕cπ</u> ²
実験者号	酸、%	HEHA	<u>*</u>	鱼蟹	エナメル質
1	0,56	. 0	100	16.2	120.7
. 2	0.56	33	67	162.8	104.7
3	0.56	67	33	52.7	100.0
4	0.56	100	0	32.4	54.4
5	1. 12	0	100	21.9	190.4
6	1.12	33	67	2 6 9.3	105.8
7	1.12	67	33	214.8	120.1
8	1.12	100	0	43.5	72.5
. 9	2.24	0	100	20.8	155.2
10	2.24	33	67	253.4	178.8
11	2.24	67	33	227.1	119. 0
12	2.24	100	0	43.5	66.0
13	4.40	0	100	36.3	159.0
14	4.40	33	67	104.0	216. 2
15	4,40	67	33	188.6	130.9
16	4.40	100	0	53.8	67.2

第 6 表

	<u> </u>	<u>- </u>	、成分、的""	
突 験 香 号	Bis-GHA	HEHA	エタノール	接着力 Kg / cm ²
1	80	20		126
2	75	25		226
3	6.5	35	·	202
4 .	5 6	14	. 30	161

17

第6表の内容に対する注:

5.3

(1) オーバーコートそれぞれもジメチルアミノーフェネタノールの、5%およびカンフォルキノンの、25%を含有した。

30

218

実施例10

與つた日のマレイン酸を、異つた最のHEMA および/または水を含有する混合物に溶解し、 超 質または食刻していないエナメル質に塗布し、 接 税性の評価を行つた。以下の第7表に示されるの は、実験番号、酸のパーセント、HEMAと水と

本発明の多くの体正および変形が本発明の範囲および精神から逸脱することなく当業者には明らかになるであろう。従つて本発明は、本明和銀に示された例示的な限様に限定されるものと理解されるべきではない。

代理	. 人	8	Ħ	皓